

Aqueous viscoelastic surfactant solutions for skin and hair cleaning Wassrige viskoelastische Tensidlosungen zur Haar- und Hautreinigung Solutions aqueuses et viscoelastiques d'agents tensioactifs pour le nettoyage de la peau et des cheveux

Assignee:

RWE-DEA Aktiengesellschaft für Mineraloel und Chemie, (225592), Überseering 40, 22297 Hamburg, (DE), (Applicant designated States: all)

Inventor:

Balzer, Dieter, Dr., Talstrasse 21, D-45721 Haltern, (DE)

Legal Representative:

Schupfner, Gerhard D., Dr. Dipl.-Chem. et al (10853), Patentanwalte Muller, Schupfner & Gauger Postfach 17 53, 21236 Buchholz, (DE)

Patent

Country Code/Number	Kind	Date
EP 681832	A2	November 15, 1995 (Basic)
EP 681832	A3	September 20, 2000

Application

Country Code/Number	Date
EP 95103283	March 08, 1995

Priority Application Number (Country Code, Number, Date): DE 4416566 (940511)

Designated States: AT; BE; CH; DE; DK; ES; FR; GB; IT; LI; NL; SE International Patent Class: A61K-007/50; A61K-007/06; A61K-007/48

Abstract: EP 681832 A2 (Translated)

Viscoelastic surfactant solns. for cosmetic use

Viscoelastic aq. surfactant solns. for cleaning the hair and skin contain (by wt.): (a) 4-25% anionic surfactant; (b) 0-10% betaine surfactant; (c) 0-20% nonionic surfactant; (d) 0-6% electrolyte; (e) 0-5% water-soluble polymer; and (f) 0-5% other ingredients.

Components (a)-(c) are present in a total of at least 10% and components (c)-(e) are present in a total of 2-20%. The solns. have a shear modulus (Go) of 50-500 Pa at 20-40 degrees C and pH 4-8, the angular velocity at which the storage and dissipation moduli areequal (Ve))) being 0.1-60 rad/sec. Pref. (a) is an opt. ethoxylated 10-18C alkyl sulphate, a carboxymethylated fatty alcohol ethoxylate, an ethoxylated 10-18C alkyl sulphosuccinate, a 12-20C paraffin sulphonate, an opt. ethoxylated 10-18C alkyl phosphate, a 10-18C alkyl isethionate or a 10-20C olefin sulphonate. (b) is a 10-18C alkyl, alkylamido or imidazoline betaine. (c) is an ethoxylated fatty alcohol, an alkyl polyglucoside, a fatty acid N-alkyl-N-polyhydroxyalkylamide, an amine oxide or a sorbitan ester. (d) is an alkali metal,

THIS OF THE PARTY OF THE PARTY

ammonium or magnesium chloride or an alkali metal sulphate, carbonate or bicarbonate. (e) is xanthan or guar gum, a cellulose deriv., polyethylene glycol or a polyacrylate and has a molecular wt. of 200000-3000000. (f) may include oils, conditioners, medicinal agents, buffers, colourants, perfumes and preservatives

Abstract: EP 681832 A2

Viscoelastic surfactant solns. for cosmetic use

Viscoelastic aq. surfactant solns. for cleaning the hair and skin contain (by wt.): (a) 4-25% anionic surfactant; (b) 0-10% betaine surfactant; (c) 0-20% nonionic surfactant; (d) 0-6% electrolyte; (e) 0-5% water-soluble polymer; and (f) 0-5% other ingredients.

Components (a)-(c) are present in a total of atleast 10% and components (c)-(e) are present in a total of 2-20%. The solns. have a shear modulus (Go) of 50-500 Pa at 20-40 degrees C and pH 4-8, the angular velocity at which the storage and dissipation moduli are equal (Ve))) being 0.1-60 rad/sec. Pref. (a) is an opt. ethoxylated 10-18C alkyl sulphate, a carboxymethylated fatty alcohol ethoxylate, an ethoxylated 10-18C alkyl sulphosuccinate, a 12-20C paraffin sulphonate, an opt. ethoxylated 10-18C alkyl phosphate, a 10-18C alkyl isethionate or a 10-20C olefin sulphonate. (b) is a 10-18C alkyl, alkylamido or imidazoline betaine. (c) is an ethoxylated fatty alcohol, an alkyl polyglucoside, a fatty acid N-alkyl-N-polyhydroxyalkylamide, an amine oxide or a sorbitan ester. (d) is an alkali metal, ammonium or magnesium chloride or an alkali metal sulphate, carbonate or bicarbonate. (e) is xanthan or guar gum, a cellulose deriv., polyethylene glycol or a polyacrylate and has a molecular wt. of 200000-3000000. (f)may include oils, conditioners, medicinal agents, buffers, colourants, perfumes and preservatives

Abstract: EP 681832 A2

Die Erfindung betrifft wasrige, viskoelastische Tensidlosungen zur Reinigung von Haar und Haut im wesentlichen enthaltend

A: 4 bis25 Gew.-% anionisches Tensid,

B: 0 bis 10 Gew.-% betainisches Tensid,

C: 0 bis 20 Gew.-% nichtionisches Tensid,

D: 0 bis 6 Gew.-% Elektrolyt,

E: 0 bis 5 Gew.-% wasserlosliches Polymer,

F: 0 bis 5 Gew.-% weitere Inhaltsstoffe, dadurch gekennzeichnet, das die Summe aus A, B und Cmindestens 10 Gew.-% betragt und die Summe aus C, D und E zwischen 2 und 20 Gew.-%, bezogen jeweils auf die wasrige Losung, liegt.

Der Schermodul G(tiefgestellt(o)) der Losung liegt bei Temperaturen zwischen 20 und 40 (degree)C und pH 4 bis 8 zwischen 50 und 500 Pa. Die Bedingungen für die Identitat von Speichermodul G' und Verlustmodul G' liegen im Kreisfrequenzbereich zwischen 0,1 und 60 rad s(sup -)(sup 1). Durch Einhalten dieser Bedingungen erhalten die Flussigkeiten für die vorgesehenen Anwendungszwecke optimales Fliesverhalten.

Note:

Figure number on first page: NONE

THIS PACE OF THE PROPERTY OF THE PACE OF T

Legal Status

Туре	Pub Date	Kind	Description
Change:	000913	A2	International Patent Classification changed: 20000727
Assignee:	20000105		Transfer of rights to new applicant: RWE-DEA AKTIENGESELLSCHAFT FUR MINERALOEL UND CHEMIE (225592) Uberseering 40 22297 Hamburg DE
Search Report:	000920	A3	Separate publication of the search report
Application:	951115	1 1	Published application (A1 with Search Report; A2 without Search Report)
Assignee:	991013	A2	Transfer of rights to new applicant: Degussa-Huls Aktiengesellschaft (2675060) 60287 Frankfurt am Main DE
Change:	991208	A2	Legal representative(s) changed 19991020

Language (Publication, Procedural, Application): German; German

Specification:

EP 681832 A2

Die Erfindung betrifft wasrige Haar- und Hautreinigungsmittel vom Typ Shampoo, Duschgel, Badegel bzw. allgemein wasrige kosmetische Reinigungsflussigkeiten mit gewohnlich hohem Schaumvermogen, für die aus Applikationsgrunden eine erhohte Viskositat notwendig bzw. erwunscht ist.

Solche Systeme basierten in der Vergangenheit vorwiegend auf anionischen Tensiden, wie insbesondere Fettalkoholsulfaten bzw. Fettalkoholethersulfaten ggf. in Kombination mit Fettsaureamiden, also Tensidkombinationen, die sich mit Elektrolyten leicht verdicken lassen. Alternativ hat man in neuerer Zeit aus Grunden hoherer Hautfreundlichkeit Carbobetaine und Sulfosuccinate mit hinzugenommen. Als Verdickungsmittel dieser Systeme eignen sich ebenfalls Fettalkoholoxethylate mit relativ niedrigem Ethoxylierungsgrad (vgl. A. Behleret al., SOFW 116, 60 (1990)) bzw. Alkylpolyglycoside (EP 0 070 074, EP 0 384 983).

Weiterhin werden in manchen Fallen wasserlosliche Polymere als Verdicker den vorwiegend anionischen Tensiden zugesetzt.

Bei allen diesen Formulierungen werden in der Literatur rheologisch nur Daten zur Viskositat diskutiert, Grenzen fur eine etwaig vorhandene Elastizitat bleiben hingegen unerwahnt.

Viskoelastische Tensidlosungen (H. Hoffmann und H. Rehage in Surfactant Solutions, Surfactant Science Series Vol. 22, Ed. R. Zana, New York, 1987, S. 209 ff.), Systeme also, die sowohl ausgepragte viskose wie elastische Eigenschaften haben, die bei der Zufuhr von mechanischer Energie also gleichzeitig mit der Umwandlung in Warme und der Speicherung mechanischer Energie antworten, wurden vor allem bei quaternaren Ammoniumverbindungen in Gegenwart stark bindender Gegenionen beobachtet. Typisch ist das BeispielCetylpyridiniumsalicylat. Aber auch andere kationische Tenside, wie etwa Hexadecyltrimethylammoniumbromid in Gegenwart extrem hoher

THIS PAGE BLANK USERICE.

Salzkonzentrationen, zeigen viskoelastisches Verhalten (A. Khatory et al. Langmuir 9, 1456 (1993)). Anwendung finden solche Beobachtungen bei speziellen Reinigern, die moglichst unverdunnt durch unbewegtes Wasser zum Ort ihrer Wirkung zu transportieren sind, wie z. B. tensidarme, hochalkaliund elektrolythaltige Rohrreiniger (EP 0 317 066). In anderen Fallen wird das viskoelastische Verhalten von Reinigungslosungen durch zugesetzte stark vernetzte Polymere, dieselbst deutlich elastisch wirken, erzwungen (EP 0 398 021, EP 0 584 877). Bei einfachen Tensidlosungen, wie insbesondere den anwendungstechnisch so bedeutsamen anionischen Tensiden, wurde viskoelastisches Verhalten bisher nicht beschrieben. Unter Tensidlosungen im Sinne dieser Erfindung werden Flussigkeiten verstanden, die auch dispergierte Stoffe enthalten konnen.

Kurzlich haben wir nun beobachtet, das bereits wasrige Fettalkoholethersulfatlosungen bei für Personal-Care-Formulierungen ublichen Konzentrationen in Gegenwart ublicher Elektrolytmengen ausgepragtes viskoelastisches Verhalten zeigen. Dieser Befund wurde ebenfalls bei Mischungen von Ethersulfaten mit anderen anionischen Tensiden oder mit Betainen oder mit Fettalkoholoxethylatenerhalten. Bei Kombinationen aus Fettalkoholethersulfaten mit Alkylpolyglykosiden wurde in manchen Fallen auch viskoelastisches Verhalten beobachtet, ohne das hier Elektrolyte zugesetzt werden mussen. Durch Zusatz von typischen Polymeren oder anderen bei Personal-Care-Formulierungen ublichen Ingredienzien wird das viskoelastische Verhalten nicht grundsatzlich verandert, sondern meist nur modifiziert, wobei hier weniger an hochvernetzte Polymere mit extrem hohen Molmassen als an ubliche Kettenmolekule, insbesondere Naturprodukte oder modifizierte Naturprodukte, gedacht wird.

Die viskoelastischen Effekte beim Fliesverhalten von wasrigen Personal-Care-Losungen haben erhebliche Bedeutung für deren Anwendung. Wesentlich sind hierbei vor allem zwei Prozesse, namlich die Entnahme aus dem Vorratsgefas und die Verteilung auf der Haut bzw. dem Haar. Wahrend der erste Prozes gewohnlich bei relativgeringen Scherraten bis zu ca. 10 s(sup -)(sup 1) ablauft, erfolgt die Verteilung auf der Haut bzw. dem Haar bei wesentlich hoheren Krafteinwirkungen, gewohnlich bei Scherraten oberhalb 100 s(sup -)(sup 1). Die bisher ausschlieslich auf Viskositatsdaten gestutzte Diskussion forderte daher strukturviskoses Fliesverhalten, wodurch ein langsamer Flus aus dem Vorratsgefas, eine einfache Dosierung verbunden mit dem Eindruck hoher Wirkstoffkonzentration, sowie eine einfache Verteilung auf der Haut gewahrleistet sind. Da jedoch strukturviskose Tensidsysteme haufig viskoelastische Effekte zeigen unddie elastischen Anteile mit steigenden Kraften meist stark zunehmen, ist die bisher geubte Diskussion unzureichend und mus auf der Basis der Viskoelastizitatsbetrachtung korrigiert werden. Demnach durfen die elastischen Anteile nicht zu hoch werden, da sonst eine befriedigende Verteilung auf der Haut bzw. dem Haar erschwert wird. Auserdem fuhrt hohe Elastizitat beim Ausflus der Flussigkeit zu einem wenig ansprechenden Oszillieren des unformig dicken Flussigkeitsfadens im Gefashals; die Flussigkeit stromt zuruck, wenn die Gefasneigung nur wenig zuruckgenommen wird. Ausschlieslich viskose Systeme hingegen neigen zur Bildung sehr langer, sich verjungender Faden, ebenfalls ein asthetisch sehr unbefriedigendes Verhalten. Optimales Fliesverhalten der Flussigkeit wird man daher nur dann erwarten konnen, wenn Viskositat und Elastizitat der Flussigkeit aufeinander abgestimmt sind.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung bestand daher darin, die Grenzen des viskoelastischen Verhaltens von Tensidlosungen aufzufinden, die ein optimales, d. h. vom Verbraucher erwunschtes, Fliesverhalten gewahrleisten.

Die Aufgabe wurdegelost durch die erfindungsgemasen Tensidlosungen und das Verfahren zur gezielten Herstellung dieser Tensidlosungen. Danach werden Losungen aus 4 bis25 % anionischem Tensid im wesentlichen mit 0 bis 10 % betainischem Tensidund/oder 0 bis 20 % nichtionischem Tensid und/oder 0 bis 6 % Elektrolyt und/oder 0 bis 5 % wasserloslichen Polymeren und/oder 0 bis 5

THIS DEEP BLANK USED

DialogIP Document Page 5 of 11

% weiteren Inhaltsstoffen so zusammengesetzt, das bei Temperaturen zwischen 20 und 40 (degree)C und pH 4 bis 8 der Schermodul G(tiefgestellt(o)) der Losung zwischen 50 und 500 Pa sowie die Bedingungen fur die Identitat von Speichermodul G'und Verlustmodul G'' im Kreisfrequenzbereich zwischen 0,1 und 60 rad s(sup-)(sup 1) liegen. Bevorzugt sind solche Losungen, bei denen G (tiefgestellt(o)) zwischen 70 und 450 Pa sowie die Bedingungen fur die von G' und G'' im Kreisfrequenzbereich 0,3 bis 50 rad s(sup -)(sup 1) liegen.

Die Erfindung betrifft daher wasrige, viskoelastische Tensidlosungen zur Reinigung von Haar und Haut im wesentlichen enthaltend

A: 4 bis 25 Gew.-% anionisches Tensid,

B: 0 bis 10 Gew.-% betainisches Tensid,

C: 0 bis 20 Gew.-% nichtionisches Tensid,

D: 0 bis 6 Gew.-% Elektrolyt,

E: 0 bis 5 Gew.-% wasserlosliches Polymer,

F: 0 bis 5 Gew.-% weitere Inhaltsstoffe, dadurch gekennzeichnet, das die Summe aus A, B und C mindestens 10 Gew.-% betragt und die Summe aus C, D und E zwischen 2 und 20 Gew.-%, bezogen jeweils auf die wasrige Losung, liegt und das bei Temperaturen zwischen 20 und 40 (degree)C und pH 4 bis 8 der Schermodul G(tiefgestellt(o)) der Losungzwischen 50 und 500 Pa sowie die Bedingungen fur die Identitat von Speichermodul G' und Verlustmodul G'' im Kreisfrequenzbereich zwischen 0,1 und 60 rad s(sup -)(sup 1) liegen.

Bevorzugt sind die Mengen A: 5 bis 20 Gew.-%, B: 0 bis 8 Gew.-%, C: 0 bis 15 Gew.-%, D: 0 bis 5 Gew.-%, E: 0 bis 4 Gew.-%, wobei die Summe aus C, D und E bezogen auf die wasrige Losung 3 bis 15 Gew.-% betragen soll.

Weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur gezielten Herstellung wasriger, viskoelastischer Tensidlosungen zur Reinigung von Haar und Haut im wesentlichen enthaltend

A: 4 bis 25 Gew.-% anionisches Tensid,

B: 0 bis 10 Gew.-% betainisches Tensid,

C: 0 bis20 Gew.-% nichtionisches Tensid,

D: 0 bis 6 Gew.-% Elektrolyt,

E: 0 bis 5 Gew.-% wasserlosliches Polymer,

F: 0 bis 5 Gew.-% weitere Inhaltsstoffe, dadurch gekennzeichnet, das die Bestandteile aufgrund physikalischer Messungen so ausgewahlt werden, das die Summe aus A, B und C mindestens 10 Gew.-% betragt und die Summe aus C, D und E zwischen 2 und 20 Gew.-%,bezogen jeweils auf die wasrige Losung, liegt, und das bei Temperaturen zwischen 20 und 40 (degree)C und pH 4 bis 8 der Schermodul G(tiefgestellt(o)) der Losung zwischen 50 und 500 Pa sowie die Bedingungen für die

THIS PACE BLANT INSTITUTE

DialogIP Document Page 6 of 11

Identitation Speichermodul G' und Verlustmodul G' im Kreisfrequenzbereich zwischen 0,1 und 60 rad s(sup -)(sup 1) liegen.

Hierbei werden die anionischen Tenside ausgewahlt aus den Gruppen Fettalkoholsulfate mit 10 bis 18 Kohlenstoffatomen in der Alkylgruppe, Fettalkoholethersulfate mit 1 bis 5 mol Ethylenoxid/mol und 10 bis 18 Kohlenstoffatomen in der Alkylgruppe, Monoalkyloxethylatsulfosuccinate mit 1 bis 7 mol Ethylenoxid/mol und 10 bis 18 Kohlenstoffatomen in der Alkylgruppe, Paraffinsulfonate auf der Basis C(sub 1)(sub 2)- bis C(sub 2)(sub 0)-Paraffin, Phosphorsaureester von C(sub 1)(sub 0) - bis C (sub 1)(sub 8)-Fettalkoholen und auch Phosphorsaureester oxethylierter C(sub 1)(sub 0)- bis C(sub 1) (sub 8)-Fettalkohole mit 3 bis 20 mol Ethylenoxid/mol, carboxymethylierte C(sub 1)(sub 0)- bis C (sub 1)(sub 8)-Fettalkoholoxethylate mit 2 bis 20 mol Ethylenoxid/mol, C(sub 1)(sub 0)- bis C(sub 1) (sub 8)-Alkylisethionate und C(sub 1)(sub 2)- bis C(sub 2)(sub 0)-Olefinsulfonate sowie deren Gemischen. Besonders bevorzugt sind Fettalkoholethersulfate. Als Kationen werden Alkali-, Ammonium-, C(sub 1)- bis C(sub 3)-Alkylammonium- oder Magnesium-Ionen bevorzugt.

Unter betainischen Tensiden sind Alkylbetaine, Alkylamidobetaine sowie Imidazolinbetaine, alle mit mindestens einer langkettigen Alkylgruppe von 10 bis 18 Kohlenstoffatomen, sowie derenMischungen zu verstehen (vgl. J. Falbe "Surfactants in Consumer Products", London 1987, S. 117 ff.). Als Beispiel für ein Alkylamidobetain sei das Kokoamidopropylbetain genannt.

Die nichtionischen Tenside werden ausgewahlt aus den Gruppen Fettalkoholoxethylate, Alkylpolyglykoside, Fettsaure-N-alkyl-polyhydroxyamide, Aminoxide, Sorbitanester und deren Gemischen. Dabei entsprechen die Fettalkoholoxethylate der Formel I

(Chemische formel weglassen)

worin R einen gesattigten oder ungesattigten, verzweigten oder unverzweigten Alkylrest mit 10 bis 18 Kohlenstoffatomen und m eine Zahl zwischen 1 und 8 bedeuten. Bevorzugt werden fur m Zahlen zwischen 2 und 6. Die Alkylpolyglykoside entsprechend der Formel II

(Chemische formel weglassen)

in der R' gesattigte oder ungesattigte, verzweigte oder unverzweigte Alkylreste mit 10 bis 16 Kohlenstoffatomen und Z(tiefgestellt(n)) ein Oligoglycosylradikal bestehend aus 1 bis 3 Hexose-oder Pentoseeinheiten bzw. Mischungen davon bedeuten. Bevorzugt sind Alkylglucoside mit Glucosidierungsgraden zwischen 1,1 und 2. Alkylpolyglucoside sind sehr umweltfreundliche neue Tenside, die inzwischen aber gut beschrieben sind (vgl. EP 0 070 074, EP 0 384 983; D. Balzer, Tenside Surf. Det. 28, 419 (1991) oder D. Balzer, Langmuir 9, 3375 (1993)).

N-Alkylpolyhydroxyfettsaureamide entsprechen der Formel III (siehe Patentzeichnung im original Dokument)

in der R" einen verzweigten oder unverzweigten Alkylrest mit 8 bis 18 Kohlenstoffatomen, R(sub1) Methyl-, Ethyl-, n- oder i-Propyl und X ein Polyhydroxyhydrocarbyl mit mindestens 3 Hydroxygruppen oder Gemische davon bedeuten. Besonders bevorzugte Fettsaure-N-Alkylpolyhydroxyamide sind Fettsaure-N-Methylglucamide der Formel IIIa (siehe Patentzeichnung im original Dokument)

in der R" einenverzweigten oder unverzweigten Alkylrest mit 10 bis 16 Kohlenstoffatomen bedeutet.

Die erfindungsgemas einzusetzenden Verbindungen konnen bekanntermasen durch Umsetzung von Fettsauren bzw. Fettsaureestern mit ggf. N-substituiertem Polyhydroxyalkylamin in der Schmelze,

LHIS OF THE STATE OF THE STATE

DialogIP Document Page 7 of 11

ggf. in Gegenwart alkalischerKatalysatoren hergestellt werden (vgl. EP 0 285 768).

Aminoxide entsprechen der Formel IV (siehe Patentzeichnung im original Dokument) worin R'' einen gesattigten oder ungesattigten, verzweigten oder unverzweigten Alkylrest mit 10 bis 18 Kohlenstoffatomen und R(sub 3) und R(sub 4) kurzkettige C(sub 1)- bis C(sub 3)-Alkylreste bedeuten.

Bevorzugt werden C(sub 1)(sub 2)- bis C(sub 1)(sub 8)-Alkyldimethylaminoxide, die sich z. B. durch H(sub 2)O(sub 2)-Oxydation der diesbezuglichen tertiaren Amine herstellen lassen (vgl. DE 30 14 510).

Sorbitanester werden u. a. von Atlas Powder Co. unter der Bezeichnung SPAN(hochgestellt(R) bzw. TWEEN(hochgestellt(R) vertrieben.

Als zuzusetzende Elektrolyte kommen alle Salze in Frage, die sowohl toxikologisch unbedenklich als auch mit den anderen Bestandteilen der Zubereitung vertraglich sind. Bevorzugt sind dies NaCl und NH(sub 4)Cl, aber auch MgCl(sub 2), Na(sub 2)SO(sub 4) und auch Alkalisalze von Carbonsauren wie Natriumcitrat.

Wasserlosliche Polymere dienen bei den erfindungsgemasen Tensidlosungen einer ggf. zweckmasigen gewohnlich geringfugigen Modifizierung des rheologischen Profils, das im wesentlichen von der Kombination Tenside/Elektrolyt vorgegeben wird. Gemeint sind hier naturliche Polysaccharide bzw.ihre Derivate wie Xanthan, Guarderivate, Natriumalginat, Cellulosederivatewie Hydroxypropyl- oder Hydroxyethylcellulose, aber auch Polyethylenoxide und Polyacrylate. Die Molmassen liegen zwischen 200 000 und 3 000 000 g/mol. Bei Derivaten von Polyethylenoxid bzw. oxethylierten mehrwertigen Alkoholen entsprechend EP 0 511 466 liegen auch niedrigere Molmassen vor. Diese Stoffe oder ihre Gemische werden in Konzentrationen bis zu 5 %, vorzugsweise bis zu 4 %, der erfindungsgemasen Tensidlosung zugesetzt.

Weitere Inhaltsstoffe sind Konditioniermittel (insbesondere kationische Polymere wie z. B. kationische Guartypen oder Hydroxethylcellulosen bzw. auch andere kationische Polymere entsprechend EP 0 337 354), quaternare Tenside z. B. vom Typ langkettiger Alkyltrimethylamnoniumchloride, Silikonole vom Typ Dimethylpolysiloxan, ruckfettende Substanzen wie Glyceride vom MIGLYOL(hochgestellt(R)-, SOFTIGEN(hochgestellt(R)- oder SOFTISAN(hochgestellt(R)-Typ, besonders hautvertragliche Stoffe wie Eiweisfettsaurekondensate, herstellbar z. B. durch Umsetzung von Pflanzen- oder Tierproteinhydrolysaten und Fettsaurechloriden. Weitere Inhaltsstoffe sind auch spezielle medizinisch wirksame Verbindungen, Puffersubstanzen, Konservierungsmittel und Farbstoffe. Die erfindungsgemasen Reinigungsflussigkeiten werden auf einen hautfreundlichen, gewohnlich schwach-sauren pH-Wert eingestellt.

Die erfindungsgemas charakteristischen Grosen fur das jeweilige System G(tiefgestellt(0)) und die Strukturrelaxationszeit (tau) bzw. ihr reziproker Wert resultieren aus Gleichung (5)bzw. (7). Da G' auch bei Nicht-Maxwell'schen Verhalten bei hoheren Frequenzen einem Sattigungswert G (tiefgestellt(0)) zustrebt, gilt Gleichung (5) auch für solche Systeme.

Die erfindungsgemasen Komponenten der wasrigen Tensidlosung werden unter Ruhren - ggf. nach vorheriger Losung in Wasser - zusammengegeben und nach einer Equilibrierungszeit von wenigstens 24 h und sorgfaltig geprufter Blasenfreiheit der rheologischen Untersuchung unterworfen. Hierzu dienen Oszillationsviskosimeter (u. a. Haake CV 20), die die gleichzeitige Ermittlung von

THIS PORT OF THE PROPERTY OF THE PARTY OF TH

elastischem und viskosem Anteil gestatten. Dies setzt voraus, das die Messung im linearviskoelastischen Bereich durchgefuhrtwird, der sich mittels Deformationstest ermitteln last. Mit der so festgestellten maximalen Amplitude wird die Oszillation der Reinigungslosung bei konstanter Temperatur uber den gesamten Frequenzbereich durchgefuhrt. Registriert werden der Speichermodul G' als elastischer und der Verlustmodul G" als viskoser Anteil der dem System zugefuhrten Energie. Es wurde festgestellt, das sich die erfindungsgemasen wasrigen Tensidlosungen in den meisten Fallen wie Maxwell'sche Flussigkeiten (H. Hoffmann und H. Rehage, loc. cit.)verhalten (vgl. Abb. 1). Danach gilt für (siehe Patentzeichnung im original Dokument) und für (siehe Patentzeichnung im original Dokument) worin (omega) die Kreisfrequenz (rad s(sup -)(sup 1)), (tau) (s) die Strukturrelaxationszeit und G (tiefgestellt(o)) (Pa) den Schermodul bedeuten.

Interessante Grenzfalle sind zu berucksichtigen:

Fur niedrige Frequenzen (omega) (tau) .<<. 1 <DFG> (Formel weglassen) (Formel weglassen) </DFG> und fur hoheFrequenzen (omega) (tau) .>>. 1 (Formel weglassen) Fur den Fall G' = G"folgt <DFG> (Formel weglassen) (Formel weglassen) </DFG> wobei (tau) die Struktur-Relaxationszeit der Flussigkeit ist.

Beispiele

Die nachstehenden Beispiele sollen das erfindungsgemase Verfahren erlautern.

Die Losungen wurden auf pH 6 eingestellt sowie bei 25 (degree)C rheologisch vermessen. Die Tabelle enthalt neben uberwiegend erfindungsgemasen Beispielen auch einige Vergleichsbeispiele, denen Reinigungsflussigkeiten mit unzureichenden rheologischen Eigenschaften entsprechen, weil sie entweder zu geringe elastische Anteile aufweisen (Beispiel 2 und 5) bzw. ihr (omega)-Wert zu hoch (Beispiel 20) oder zu niedrig (Beispiel 18) liegt.

Die in der folgenden Tabelle verwendeten Abkurzungen haben folgende Bedeutung: FAES: C(sub 1)(sub 2)C(sub 1)(sub 4)-Fettalkoholethersulfat-Natriumsalz mit 2 mol Ethylenoxid/mol

FAECM: carboxymethyliertes C(sub 1)(sub 2)C(sub 1)(sub 4)-Fettalkoholoxethylat-Natriumsalz mit 4,5 mol Ethylenoxid/mol

FASS: C(sub 1)(sub 2)C(sub 1)(sub 4)-Fettalkoholoxethylatsulfosuccinat-Natriumsalz mit 3 mol Ethylenoxid/mol

Betain: C(sub 1)(sub 2)C(sub 1)(sub 4)-Fettsaureamidopropylbetain

FAO: C(sub 1)(sub 2)C(sub 1)(sub 4)-Fettalkoholoxethylat mit 3 mol Ethylenoxid/mol

APG: C(sub 1)(sub 2)C(sub 1)(sub 4)-Alkylpolyglucosid mit einem Glucosidierungsgrad von 1,2

FAGA: C(sub 1)(sub 2)-Fettsaure-N-methylglucamid

PEG: POLYOX(hochgestellt(R) Resin WSR N-60 K, Union Carbide

Guarderivat: JAGUAR(hochgestellt(R) HP 60, Meyhall

Xanthan: KELTROL(hochgestellt(R) T, Kelco

Silikonol: AK 100, Wacker

JR 400: UCARE(hochgestellt(R) JR 400 von Amercol

Eiweisfettsaurekondensat: LAMEPON(hochgestellt(R) S, Henkel

SOFTIGEN(hochgestellt(R) 767: Oxethyliertes Capryl-Caprinssaurepartialglycerid, Huls AG (siehe Patentzeichnung im original Dokument) (siehe Patentzeichnung im original Dokument) (siehe Patentzeichnung im original Dokument) (siehe Patentzeichnung im original Dokument)

Claims:

THIS PAGE BLANK HERFO

EP 681832 A2

1. Wasrige, viskoelastische Tensidlosungen zur Reinigung von Haar und Haut im wesentlichen enthaltend

A: 4 bis 25 Gew.-% anionisches Tensid,

B: 0 bis 10 Gew.-% betainisches Tensid,

C: 0 bis 20 Gew.-% nichtionisches Tensid,

D: 0 bis 6 Gew.-% Elektrolyt,

E: 0 bis 5Gew.-% wasserlosliches Polymer,

F: 0 bis 5 Gew.-% weitere Inhaltsstoffe, dadurch gekennzeichnet, das die Summe aus A, B und C mindestens 10 Gew.-% betragt und die Summe aus C, D und E zwischen 2 und 20 Gew.-%, bezogen jeweils auf die wasrige Losung, liegt, und das bei Temperaturen zwischen 20 und 40 (degree)C und pH 4 bis 8 der Schermodul G(tiefgestellt(o)) der Losung zwischen 50 und 500 Pa sowie die Bedingungen für die Identitat von Speichermodul G' und Verlustmodul G'' im Kreisfrequenzbereich zwischen 0,1 und 60 rad s(sup -)(sup 1) liegen.

2. Wasrige, viskoelastische Tensidlosung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, das bei Temperaturen zwischen 20 und 40 (degree)C und pH 4 bis 8 der Schermodul G(tiefgestellt (o)) der Losung zwischen 70 und 450 Pa sowie die Bedingungen für die Identitat von G' und G" im Kreisfrequenzbereich zwischen 0,3 und 50 rad s(sup -)(sup 1) liegen.

3. Wasrige, viskoelastische Tensidlosung nach den Anspruchen 1 und 2, dadurch gekennzeichnet,

das die anionischen Tenside aus den Gruppen Fettalkoholsulfate mit 10 bis 18 Kohlenstoffatomen in der Alkylgruppe, Fettalkoholethersulfate mit 1 bis 5 mol Ethylenoxid/mol und 10 bis 18 Kohlenstoffatomen in der Alkylgruppe, carboxymethylierte Fettalkoholoxethylate mit 2 bis 20 mol Ethylenoxid/mol, Monoalkyloxethylatsulfosuccinate mit 1 bis 7 mol Ethylenoxid/mol und 10 bis 18 Kohlenstoffatomen in der Alkylgruppe, Paraffinsulfonate mit 12 bis 20 Kohlenstoffatomen in der Alkylgruppe, Phosphorsaureester von C(sub 1)(sub 0)- bis C(sub 1)(sub 8)-Fettalkoholen und Phosphorsaureester oxethylierter C(sub 1)(sub 0)- bis C(sub 1)(sub 8)-Fettalkohole, C(sub 1)(sub 0)- bis C(sub 1)(sub 8)-Alkylisethionate sowie Olefinsulfonate mit 10 bis 20 Kohlenstoffatomen in den Alkyl- bzw. Alkylengruppen und Alkali-, Ammonium-, C(sub 1)-bis C(sub 3)-Alkylammonium bzw. Mg als Gegenionen bzw. ihren Gemischen ausgewahlt werden.

4. Wasrige, viskoelastische Tensidlosung nach den Anspruchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet,

das als betainische Tenside Alkylamidobetaine, Alkylbetaine sowie Imidazolinbetaine jeweils mit 10 bis 18 Kohlenstoffatomen in der Alkylgruppe bzw. deren Gemische eingesetzt werden.

5. Wasrige, viskoelastische Tensidlosung nach den Anspruchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet,

THIS PAGE BLANK (198PTO)

das als nichtionische Tenside Fettalkoholoxethylate, Alkylpolyglucoside, Fettsaure-N-alkylpolyhydroxyamide, Aminoxide, Sorbitanester und deren Gemische verwendet werden.

6. Wasrige, viskoelastische Tensidlosung nach den Anspruchen 1 bis 3 und 5, dadurch gekennzeichnet, das die Fettalkoholoxethylate durch die Formel I

(Chemische formel weglassen)

in der R gesattigte oder ungesattigte, verzweigte oder unverzweigte Alkylreste mit 10 bis 18 Kohlenstoffatomen und m eine Zahl zwischen 1 und 8 ist, beschrieben werden.

7. Wasrige, viskoelastische Tensidlosung nach den Anspruchen 1 bis 3 und 5, dadurch gekennzeichnet, das die Alkylpolyglycoside durch die Formel II

(Chemische formel weglassen)

in der R' gesattigte oder ungesattigte, verzweigte oder unverzweigte Alkylreste mit 10 bis 16 Kohlenstoffatomen und Z(tiefgestellt(n)) ein Oligoglycosylradikal bestehend aus 1 bis 3 Hexose-oder Pentoseeinheiten bzw. Mischungen davon bedeuten, beschrieben werden.

8. Wasrige, viskoelastische Tensidlosung nach den Anspruchen 1 bis 3 und 5, dadurch gekennzeichnet,

das die N-Alkylpolyhydroxyfettsaureamide der Formel III (siehe Patentzeichnung im original Dokument) entsprechen,

in der R" einen verzweigten oder unverzweigten Alkylrest mit 8 bis 18 Kohlenstoffatomen, R(sub 1) Methyl-, Ethyl-, n- oder i-Propyl und X ein Polyhydroxyhydrocarbyl mit mindestens 3 Hydroxygruppen oder Gemische davon bedeuten.

9. Wasrige, viskoelastische Tensidlosung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, das die Fettsaure-N-Alkylpolyhydroxyamide Fettsaure-N-Methylglucamide der Formel IIIa (siehe

das die Fettsaure-N-Alkylpolyhydroxyamide Fettsaure-N-Methylglucamide der Formel IIIa (siehe Patentzeichnung im original Dokument) entsprechen, in der R" einen verzweigten oder unverzweigten Alkylrest mit 10 bis 16 Kohlenstoffatomen bedeutet.

10. Wasrige, viskoelastische Tensidlosung nach den Anspruchen 1 bis 3 und 5, dadurch gekennzeichnet,

das die Alkylaminoxide der Formel IV (siehe Patentzeichnung im original Dokument) entsprechen, in der R''' einen gesattigten oder ungesattigten, verzweigten oder unverzweigten Alkylrest mit 10 bis 18 Kohlenstoffatomen und R(sub 3) bzw. R(sub 4) Methyl-, Ethyl-, n- oder i-Propyl bedeuten.

11. Wasrige, viskoelastische Tensidlosung nach den Anspruchen 1 und 2, dadurch gekennzeichnet,

das als Elektrolyt Alkali-, Ammonium-, Magnesiumchlorid, Alkalisulfat oder carbonsaure Alkalisalze sowie derenMischungen verwendet werden.

12. Wasrige, viskoelastische Tensidlosung nach den Anspruchen 1 und 2, dadurch gekennzeichnet,

das als wasserloslichePolymere Polysaccharide vom Xanthan bzw. Guartyp, deren Derivate,

THIS PAGE BLANK USPIO

Cellulosederivate, Polyethylenoxide sowie Polyacrylate eingesetzt werden.

- 13. Wasrige, viskoelastische Tensidlosung nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, das die Polymere Molmassen zwischen 200 000 und 3 000 000 g/mol besitzen.
- 14. Wasrige, viskoelastische Tensidlosung nach den Anspruchen 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, das als weitere Inhaltsstoffe Ruckfetter, Konditioniermittel, medizinische Wirkstoffe, Puffersubstanzen, Farbstoffe, Parfumsund Konservierungsstoffe eingesetzt werden.
- 15. Verfahren zur gezielten Herstellung wasriger, viskoelastischer Tensidlosungen zur Reinigung von Haarund Haut im wesentlichen enthaltend
- A: 4 bis 25 Gew.-% anionisches Tensid,
- B: 0 bis 10 Gew.-% betainisches Tensid,
- C: 0 bis 20 Gew.-% nichtionisches Tensid,
- D: 0 bis 6 Gew.-% Elektrolyt,
- E: 0 bis 5 Gew.-% wasserlosliches Polymer,
- F: 0 bis 5 Gew.-% weitere Inhaltsstoffe, dadurch gekennzeichnet, das die Bestandteile aufgrund physikalischer Messungen so ausgewahlt werden, das die Summe aus A, B und C mindestens 10 Gew.-% betragt und die Summe aus C, D und E zwischen 2 und 20 Gew.-%, bezogen jeweils auf die wasrige Losung, liegt, und das bei Temperaturen zwischen 20 und40 (degree)C und pH 4 bis 8 der Schermodul G(tiefgestellt(o)) der Losung zwischen 50 und 500 Pa sowie die Bedingungen für die Identitat von Speichermodul G' und Verlustmodul G" im Kreisfrequenzbereich zwischen 0,1 und 60 rad s(sup -)(sup 1) liegen.

European Patents Fulltext © 2001 European Patent Office (EPO). All rights reserved. Dialog® File Number 348 Accession Number 721370

THIS PAGE BLANK WESPIO







(I) Veröffentlichungsnummer: 0 681 832 A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(1) Anmeldenummer: 95103283.8

(5) Int. Cl.4: A61K 7/50

(2) Anmeldetag: 08.03.95

3 Priorität: 11.05.94 DE 4416566

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 15.11.95 Patentblatt 95/46

Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH DE DK ES FR GB IT LI NL SE

1 Anmelder: HÜLS AKTIENGESELLSCHAFT

D-45764 Marl (DE)

Erfinder: Balzer, Dieter, Dr. Talstrasse 21

D-45721 Haltern (DE)

- Wässrige viskoelastische Tensidiösungen zur Haar- und Hautreinigung.
- © Die Erfindung betrifft wäßrige, viskoelastische Tensidlösungen zur Reinigung von Haar und Haut im wesentlichen enthaltend
 - A: 4 bis 25 Gew.-% anionisches Tensid,
 - B: 0 bis 10 Gew.-% betainisches Tensid.
 - C: 0 bis 20 Gew.-% nichtionisches Tensid,
 - D: 0 bis 6 Gew.-% Elektrolyt,
 - E: 0 bis 5 Gew.-% wasserlösliches Polymer,
 - F: 0 bis 5 Gew.-% weitere Inhaltsstoffe,

dadurch gekennzeichnet, daß die Summe aus A, B und C mindestens 10 Gew.-% beträgt und die Summe aus C, D und E zwischen 2 und 20 Gew.-%, bezogen jeweils auf die wäßrige Lösung, liegt.

Der Schermodul G_o der Lösung liegt bei Temperaturen zwischen 20 und 40 °C und pH 4 bis 8 zwischen 50 und 500 Pa. Die Bedingungen für die Identität von Speichermodul G' und Verlustmodul G'' liegen im Kreisfrequenzbereich zwischen 0,1 und 60 rad • s⁻¹.

Durch Einhalten dieser Bedingungen erhalten die Flüssigkeiten für die vorgesehenen Anwendungszwecke optimales Fließverhalten.

Die Erfindung betrifft wäßrige Haar- und Hautreinigungsmittel vom Typ Shampoo, Duschgel, Badegel bzw. allgemein wäßrige kosmetische Reinigungsflüssigkeiten mit gewöhnlich hohem Schäumvermögen, für die aus Applikationsgründen eine erhöhte Viskosität notwendig bzw. erwünscht ist.

Solche Systeme basierten in der Vergangenheit vorwiegend auf anionischen Tensiden, wie insbesondere Fettalkoholsulfaten bzw. Fettalkoholethersulfaten ggf. in Kombination mit Fettsäureamiden, also Tensid-kombinationen, die sich mit Elektrolyten leicht verdicken lassen. Alternativ hat man in neuerer Zeit aus Gründen höherer Hautfreundlichkeit Carbobetaine und Sulfosuccinate mit hinzugenommen. Als Verdikkungsmittel dieser Systeme eignen sich ebenfalls Fettalkoholoxethylate mit relativ niedrigem Ethoxylierungsgrad [vgl. A. Behler et al., SÖFW 116, 60 (1990)] bzw. Alkylpolyglycoside (EP 0 070 074, EP 0 384 983).

Weiterhin werden in manchen Fällen wasserlösliche Polymere als Verdicker den vorwiegend anionischen Tensiden zugesetzt.

10

30

55

Bei allen diesen Formulierungen werden in der Literatur rheologisch nur Daten zur Viskosität diskutiert, Grenzen für eine etwaig vorhandene Elastizität bleiben hingegen unerwähnt.

Viskoelastische Tensidlösungen (H. Hoffmann und H. Rehage in Surfactant Solutions, Surfactant Science Series Vol. 22, Ed. R. Zana, New York, 1987, S. 209 ff.), Systeme also, die sowohl ausgeprägte viskose wie elastische Eigenschaften haben, die bei der Zufuhr von mechanischer Energie also gleichzeitig mit der Umwandlung in Wärme und der Speicherung mechanischer Energie antworten, wurden vor allem bei quaternären Ammoniumverbindungen in Gegenwart stark bindender Gegenionen beobachtet. Typisch ist das Beispiel Cetylpyridiniumsalicylat. Aber auch andere kationische Tenside, wie etwa Hexadecyltrimethylammoniumbromid in Gegenwart extrem hoher Salzkonzentrationen, zeigen viskoelastisches Verhalten [A. Khatory et al. Langmuir 9, 1456 (1993)]. Anwendung finden solche Beobachtungen bei speziellen Reinigern, die möglichst unverdünnt durch unbewegtes Wasser zum Ort ihrer Wirkung zu transportieren sind, wie z. B. tensidarme, hochalkali- und elektrolythaltige Rohrreiniger (EP 0 317 066). In anderen Fällen wird das viskoelastische Verhalten von Reinigungslösungen durch zugesetzte stark vernetzte Polymere, die selbst deutlich elastisch wirken, erzwungen (EP 0 398 021, EP 0 584 877). Bei einfachen Tensidlösungen, wie insbesondere den anwendungstechnisch so bedeutsamen anionischen Tensiden, wurde viskoelastisches Verhalten bisher nicht beschrieben. Unter Tensidlösungen im Sinne dieser Erfindung werden Flüssigkeiten verstanden, die auch dispergierte Stoffe enthalten können.

Kürzlich haben wir nun beobachtet, daß bereits wäßrige Fettalkoholethersulfatlösungen bei für Personal-Care-Formulierungen üblichen Konzentrationen in Gegenwart üblicher Elektrolytmengen ausgeprägtes viskoelastisches Verhalten zeigen. Dieser Befund wurde ebenfalls bei Mischungen von Ethersulfaten mit anderen anionischen Tensiden oder mit Betainen oder mit Fettalkoholoxethylaten erhalten. Bei Kombinationen aus Fettalkoholethersulfaten mit Alkylpolyglykosiden wurde in manchen Fällen auch viskoelastisches Verhalten beobachtet, ohne daß hier Elektrolyte zugesetzt werden müssen. Durch Zusatz von typischen Polymeren oder anderen bei Personal-Care-Formulierungen üblichen Ingredienzien wird das viskoelastische Verhalten nicht grundsätzlich verändert, sondern meist nur modifiziert, wobei hier weniger an hochvernetzte Polymere mit extrem hohen Molmassen als an übliche Kettenmoleküle, insbesondere Naturprodukte oder modifizierte Naturprodukte, gedacht wird.

Die viskoelastischen Effekte beim Fließverhalten von wäßrigen Personal-Care-Lösungen haben erhebliche Bedeutung für deren Anwendung. Wesentlich sind hierbei vor allem zwei Prozesse, nämlich die Entnahme aus dem Vorratsgefäß und die Verteilung auf der Haut bzw. dem Haar. Während der erste Prozeß gewöhnlich bei relativ geringen Scherraten bis zu ca. 10 s-1 abläuft, erfolgt die Verteilung auf der Haut bzw. dem Haar bei wesentlich höheren Krafteinwirkungen, gewöhnlich bei Scherraten oberhalb 100 s-1. Die bisher ausschließlich auf Viskositätsdaten gestützte Diskussion forderte daher strukturviskoses Fließverhalten, wodurch ein langsamer Fluß aus dem Vorratsgefäß, eine einfache Dosierung verbunden mit dem Eindruck hoher Wirkstoffkonzentration, sowie eine einfache Verteilung auf der Haut gewährleistet sind. Da jedoch strukturviskose Tensidsysteme häufig viskoelastische Effekte zeigen und die elastischen Anteile mit steigenden Kräften meist stark zunehmen, ist die bisher geübte Diskussion unzureichend und muß auf der Basis der Viskoelastizitätsbetrachtung korrigiert werden. Demnach dürfen die elastischen Anteile nicht zu hoch werden, da sonst eine befriedigende Verteilung auf der Haut bzw. dem Haar erschwert wird. Außerdem führt hohe Elastizität beim Ausfluß der Flüssigkeit zu einem wenig ansprechenden Oszillieren des unförmig dicken Flüssigkeitsfadens im Gefäßhals; die Flüssigkeit strömt zurück, wenn die Gefäßneigung nur wenig zurückgenommen wird. Ausschließlich viskose Systeme hingegen neigen zur Bildung sehr langer, sich verjüngender Fäden, ebenfalls ein ästhetisch sehr unbefriedigendes Verhalten. Optimales Fließverhalten der Flüssigkeit wird man daher nur dann erwarten können, wenn Viskosität und Elastizität der Flüssigkeit aufeinander abgestimmt sind.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung bestand daher darin, die Grenzen des viskoelastischen Verhaltens von Tensidlösungen aufzufinden, die ein optimales, d. h. vom Verbraucher erwünschtes, Fließverhalten gewährleisten.

Die Aufgabe wurde gelöst durch die erfindungsgemäßen Tensidlösungen und das Verfahren zur gezielten Herstellung dieser Tensidlösungen. Danach werden Lösungen aus 4 bis 25 % anionischem Tensid im wesentlichen mit 0 bis 10 % betainischem Tensid und/oder 0 bis 20 % nichtionischem Tensid und/oder 0 bis 6 % Elektrolyt und/oder 0 bis 5 % wasserlöslichen Polymeren und/oder 0 bis 5 % weiteren Inhaltsstoffen so zusammengesetzt, daß bei Temperaturen zwischen 20 und 40 °C und pH 4 bis 8 der Schermodul G_o der Lösung zwischen 50 und 500 Pa sowie die Bedingungen für die Identität von Speichermodul G' und Verlustmodul G'' im Kreisfrequenzbereich zwischen 0,1 und 60 rad • s⁻¹ liegen. Bevorzugt sind solche Lösungen, bei denen G_o zwischen 70 und 450 Pa sowie die Bedingungen für die von G' und G'' im Kreisfrequenzbereich 0,3 bis 50 rad • s⁻¹ liegen.

Die Erfindung betrifft daher wäßrige, viskoelastische Tensidlösungen zur Reinigung von Haar und Haut im wesentlichen enthaltend

- A: 4 bis 25 Gew.-% anionisches Tensid,
- B: 0 bis 10 Gew.-% betainisches Tensid,
- C: 0 bis 20 Gew.-% nichtionisches Tensid,
- D: 0 bis 6 Gew.-% Elektrolyt,
- E: 0 bis 5 Gew.-% wasserlösliches Polymer,
- F: 0 bis 5 Gew.-% weitere Inhaltsstoffe,

dadurch gekennzeichnet, daß die Summe aus A, B und C mindestens 10 Gew.-% beträgt und die Summe aus C, D und E zwischen 2 und 20 Gew.-%, bezogen jeweils auf die wäßrige Lösung, liegt und daß bei Temperaturen zwischen 20 und 40 °C und pH 4 bis 8 der Schermodul G_o der Lösung zwischen 50 und 500 Pa sowie die Bedingungen für die Identität von Speichermodul G' und Verlustmodul G" im Kreisfrequenzbereich zwischen 0,1 und 60 rad • s⁻¹ liegen.

Bevorzugt sind die Mengen A: 5 bis 20 Gew.-%, B: 0 bis 8 Gew.-%, C: 0 bis 15 Gew.-%, D: 0 bis 5 Gew.-%, E: 0 bis 4 Gew.-%, wobei die Summe aus C, D und E bezogen auf die wäßrige Lösung 3 bis 15 Gew.-% betragen soil.

Weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur gezielten Herstellung wäßriger, viskoelasti
scher Tensidlösungen zur Reinigung von Haar und Haut im wesentlichen enthaltend

- A: 4 bis 25 Gew.-% anionisches Tensid,
- B: 0 bis 10 Gew -% betainisches Tensid,
- C: 0 bis 20 Gew.-% nichtionisches Tensid,
- D: 0 bis 6 Gew.-% Elektrolyt,
- E: 0 bis 5 Gew.-% wasserlösliches Polymer,
 - F: 0 bis 5 Gew.-% weitere Inhaltsstoffe,

dadurch gekennzeichnet, daß die Bestandteile aufgrund physikalischer Messungen so ausgewählt werden, daß die Summe aus A, B und C mindestens 10 Gew.-% beträgt und die Summe aus C, D und E zwischen 2 und 20 Gew.-%, bezogen jeweils auf die wäßrige Lösung, liegt, und daß bei Temperaturen zwischen 20 und 40 °C und pH 4 bis 8 der Schermodul G₀ der Lösung zwischen 50 und 500 Pa sowie die Bedingungen für die Identität von Speichermodul G' und Verlustmodul G" im Kreisfrequenzbereich zwischen 0,1 und 60 rad·s⁻¹ liegen.

Hierbei werden die anionischen Tenside ausgewählt aus den Gruppen Fettalkoholsulfate mit 10 bis 18 Kohlenstoffatomen in der Alkylgruppe, Fettalkoholethersulfate mit 1 bis 5 mol Ethylenoxid/mol und 10 bis 18 Kohlenstoffatomen in der Alkylgruppe, Monoalkyloxethylatsulfosuccinate mit 1 bis 7 mol Ethylenoxid/mol und 10 bis 18 Kohlenstoffatomen in der Alkylgruppe, Paraffinsulfonate auf der Basis C₁₂- bis C₂₀-Paraffin, Phosphorsäureester von C₁₀ - bis C₁₈-Fettalkoholen und auch Phosphorsäureester oxethylierter C₁₀- bis C₁₈-Fettalkohole mit 3 bis 20 mol Ethylenoxid/mol, carboxymethylierte C₁₀- bis C₁₈-Fettalkoholoxethylate mit 2 bis 20 mol Ethylenoxid/mol, C₁₀- bis C₁₈-Alkylisethionate und C₁₂- bis C₂₀-Olefinsulfonate sowie deren Gemischen. Besonders bevorzugt sind Fettalkoholethersulfate. Als Kationen werden Alkali-, Ammonium-, C₁- bis C₃-Alkylammonium- oder Magnesium-lonen bevorzugt.

Unter betainischen Tensiden sind Alkylbetaine, Alkylamidobetaine sowie Imidazolinbetaine, alle mit mindestens einer langkettigen Alkylgruppe von 10 bis 18 Kohlenstoffatomen, sowie deren Mischungen zu verstehen (vgl. J. Falbe "Surfactants in Consumer Products", London 1987, S. 117 ff.). Als Beispiel für ein Alkylamidobetain sei das Kokoamidopropylbetain genannt.

Die nichtionischen Tenside werden ausgewählt aus den Gruppen Fettalkoholoxethylate, Alkylpolyglykoside, Fettsäure-N-alkyl-polyhydroxyamide, Aminoxide, Sorbitanester und deren Gemischen. Dabei entsprechen die Fettalkoholoxethylate der Formel I

(

I R - O - (CH2 - CH2 - O)m H,

worin R einen gesättigten oder ungesättigten, verzweigten oder unverzweigten Alkylrest mit 10 bis 18 Kohlenstoffatomen und m eine Zahl zwischen 1 und 8 bedeuten. Bevorzugt werden für m Zahlen zwischen 2 und 6. Die Alkylpolyglykoside entsprechend der Formel II

II R' - O - Zn

20

25

35

40

45

in der R' gesättigte oder ungesättigte, verzweigte oder unverzweigte Alkylreste mit 10 bis 16 Kohlenstoffatomen und Z_n ein Oligoglycosylradikal bestehend aus 1 bis 3 Hexose- oder Pentoseeinheiten bzw.
Mischungen davon bedeuten. Bevorzugt sind Alkylglucoside mit Glucosidierungsgraden zwischen 1,1 und 2.
Alkylpolyglucoside sind sehr umweltfreundliche neue Tenside, die inzwischen aber gut beschrieben sind
[vgl. EP 0 070 074, EP 0 384 983; D. Balzer, Tenside Surf. Det. 28, 419 (1991) oder D. Balzer, Langmuir 9,
3375 (1993)].

N-Alkylpolyhydroxyfettsäureamide entsprechen der Formel III

in der R" einen verzweigten oder unverzweigten Alkylrest mit 8 bis 18 Kohlenstoffatomen, R₁ Methyl-, Ethyl-, n- oder i-Propyl und X ein Polyhydroxyhydrocarbyl mit mindestens 3 Hydroxygruppen oder Gemische davon bedeuten. Besonders bevorzugte Fettsäure-N-Alkylpolyhydroxyamide sind Fettsäure-N-Methylglucamide der Formel Illa

in der R" einen verzweigten oder unverzweigten Alkylrest mit 10 bis 16 Kohlenstoffatomen bedeutet.

Die erfindungsgemäß einzusetzenden Verbindungen können bekanntermaßen durch Umsetzung von Fettsäuren bzw. Fettsäureestern mit ggf. N-substituiertem Polyhydroxyalkylamin in der Schmelze, ggf. in Gegenwart alkalischer Katalysatoren hergestellt werden (vgl. EP 0 285 768).

Aminoxide entsprechen der Formel IV

worin R''' einen gesättigten oder ungesättigten, verzweigten oder unverzweigten Alkylrest mit 10 bis 18 Kohlenstoffatomen und R_3 und R_4 kurzkettige C_1 - bis C_3 -Alkylreste bedeuten.

Bevorzugt werden C₁₂- bis C₁₈-Alkyldimethylaminoxide, die sich z. B. durch H₂O₂-Oxydation der diesbezüglichen tertiären Amine herstellen lassen (vgl. DE 30 14 510).

Sorbitanester werden u. a. von Atlas Powder Co. unter der Bezeichnung SPAN^R bzw. TWEEN^R vertrieben.

Als zuzusetzende Elektrolyte kommen alle Salze in Frage, die sowohl toxikologisch unbedenklich als auch mit den anderen Bestandteilen der Zubereitung verträglich sind. Bevorzugt sind dies NaCl und NH₄Cl, aber auch MgCl₂, Na₂SO₄ und auch Alkalisalze von Carbonsäuren wie Natriumcitrat.

Wasserlösliche Polymere dienen bei den erfindungsgemäßen Tensidlösungen einer ggf. zweckmäßigen gewöhnlich geringfügigen Modifizierung des rheologischen Profils, das im wesentlichen von der Kombination Tenside/Elektrolyt vorgegeben wird. Gemeint sind hier natürliche Polysaccharide bzw. ihre Derivate wie Xanthan, Guarderivate, Natriumalginat, Cellulosederivate wie Hydroxypropyl- oder Hydroxyethylcellulose, aber auch Polyethylenoxide und Polyacrylate. Die Molmassen liegen zwischen 200 000 und 3 000 000 g/mol. Bei Derivaten von Polyethylenoxid bzw. oxethylierten mehrwertigen Alkoholen entsprechend EP 0 511 466 liegen auch niedrigere Molmassen vor. Diese Stoffe oder ihre Gemische werden in Konzentrationen bis zu 5 %, vorzugsweise bis zu 4 %, der erfindungsgemäßen Tensidlösung zugesetzt.

Weitere Inhaltsstoffe sind Konditioniermittel (insbesondere kationische Polymere wie z. B. kationische Guartypen oder Hydroxethylcellulosen bzw. auch andere kationische Polymere entsprechend EP 0 337 354), quaternäre Tenside z. B. vom Typ langkettiger Alkyltrimethylamnoniumchloride, Silikonöle vom Typ Dimethylpolysiloxan, rückfettende Substanzen wie Glyceride vom MIGLYOL^R-, SOFTIGEN^R- oder SOFTI-SAN^R-Typ, besonders hautverträgliche Stoffe wie Eiweißfettsäurekondensate, herstellbar z. B. durch Umsetzung von Pflanzen- oder Tierproteinhydrolysaten und Fettsäurechloriden. Weitere Inhaltsstoffe sind auch spezielle medizinisch wirksame Verbindungen, Puffersubstanzen, Konservierungsmittel und Farbstoffe. Die erfindungsgemäßen Reinigungsflüssigkeiten werden auf einen hautfreundlichen, gewöhnlich schwach-sauren pH-Wert eingestellt.

Die erfindungsgemäß charakteristischen Größen für das jeweilige System G_o und die Strukturrelaxationszeit τ bzw. ihr reziproker Wert resultieren aus Gleichung (5) bzw. (7). Da G' auch bei Nicht-Maxweil'schen Verhalten bei höheren Frequenzen einem Sättigungswert G_o zustrebt, gilt Gleichung (5) auch für solche Systeme.

Die erfindungsgemäßen Komponenten der wäßrigen Tensidlösung werden unter Rühren - ggf. nach vorheriger Lösung in Wasser - zusammengegeben und nach einer Equilibrierungszeit von wenigstens 24 h und sorgfältig geprüfter Blasenfreiheit der rheologischen Untersuchung unterworfen. Hierzu dienen Oszillationsviskosimeter (u. a. Haake CV 20), die die gleichzeitige Ermittlung von elastischem und viskosem Anteil gestatten. Dies setzt voraus, daß die Messung im linear-viskoelastischen Bereich durchgeführt wird, der sich mittels Deformationstest ermitteln läßt. Mit der so festgestellten maximalen Amplitude wird die Oszillation der Reinigungslösung bei konstanter Temperatur über den gesamten Frequenzbereich durchgeführt. Registriert werden der Speichermodul G' als elastischer und der Verlustmodul G'' als viskoser Anteil der dem System zugeführten Energie. Es wurde festgestellt, daß sich die erfindungsgemäßen wäßrigen Tensidlösungen in den meisten Fällen wie Maxwell'sche Flüssigkeiten (H. Hoffmann und H. Rehage, loc. cit.) verhalten (vgl. Abb. 1). Danach gilt für

(1)
$$G' = \frac{G_0 \omega^2 \tau^2}{1 + a^2 \tau^2}$$

 \mathcal{L}

10

und für

(2)
$$G'' = \frac{G_0 \omega \cdot \tau}{1 + \omega^2 \tau^2}$$

νο worin ω die Kreisfrequenz (rad·s⁻¹), τ (s) die Strukturrelaxationszeit und G_o (Pa) den Schermodul bedeuten. Interessante Grenzfälle sind zu berücksichtigen:

Für niedrige Frequenzen $\omega \cdot \tau \ll 1$

$$G' = \omega^2$$
 (3)

15 G" ≈ ω (4)

und für hohe Frequenzen $\omega \cdot \tau \gg 1$

$$G' = G_0.$$
 (5)

Für den Fall G' = G" folgt

$$G_0 = 2 G' \text{ und}$$
 (6)

wobei au die Struktur-Relaxationszeit der Flüssigkeit ist.

Beispiele

25

30 Die nachstehenden Beispiele sollen das erfindungsgemäße Verfahren erläutern.

Die Lösungen wurden auf pH 6 eingestellt sowie bei 25 °C rheologisch vermessen. Die Tabelle enthält neben überwiegend erfindungsgemäßen Beispielen auch einige Vergleichsbeispiele, denen Reinigungsflüssigkeiten mit unzureichenden rheologischen Eigenschaften entsprechen, weil sie entweder zu geringe elastische Anteile aufweisen (Beispiel 2 und 5) bzw. ihr ω-Wert zu hoch (Beispiel 20) oder zu niedrig (Beispiel 18) liegt.

Die in der folgenden Tabelle verwendeten Abkürzungen haben folgende Bedeutung:

FAES: C₁₂C₁₄-Fettalkoholethersulfat-Natriumsalz mit 2 mol Ethylenoxid/mol

FAECM: carboxymethyliertes C₁₂C₁₄-Fettalkoholoxethylat-Natriumsalz mit 4,5 mol

Carbon and Mark Carbon Countries of 2014 Contained Countries Countries of 2014 Contained Countries Countri

Ethylenoxid/mol

FASS: C₁₂C₁₄-Fettalkoholoxethylatsulfosuccinat-Natriumsalz mit 3 mol Ethylen-

oxid/mol

Betain: C₁₂C₁₄-Fettsäureamidopropylbetain

FAO: C₁₂C₁₄-Fettalkoholoxethylat mit 3 mol Ethylenoxid/mol

APG: C₁₂C₁₄-Alkylpolyglucosid mit einem Glucosidierungsgrad von 1,2

45 FAGA: C₁₂-Fettsäure-N-methylglucamid

PEG: POLYOX^R Resin WSR N-60 K, Union Carbide

Guarderivat: JAGUAR^R HP 60, Meyhall

Xanthan: KELTROL^R T, Kelco

Silikonöl: AK 100, Wacker

JR 400: UCARE^R JR 400 von Amercol

Eiweißfettsäurekondensat: LAMEPON^R S, Henkel

SOFTIGEN^R 767: Oxethyliertes Capryl-Caprinssäurepartialglycerid, Hüls AG

55

Tabelle (1. Teil)

)

Beispiel	1	2 (V)	3	4	5 (V)	6
Komponenten					- 44 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10	and the second second
FAES	15	15	14	17	23	6
FAECM	-	-	-	-	-	-
FASS	-	•	•	-	-	-
BETAIN	-	•	•	-	-	-
FAO		-	3,5	4	6	-
APG						19
FAGA	-	-	-	_	-	_
NaCl	5	2	2	2	3	<u>-</u>
PEG	-	-	•	•	-	•
Guar	-	-	-	-	-	-
Xanthan	-	-	-	-	-	-
Silikonöl	-	-	•	-	-	-
JR 400	-	-	<u>.</u>		-	
Eiweißfettsäurekondensat		-	-	-	•	-
SOFTIGEN ^R 767	-	•	-	-	-	-
G _O (max) (Pa)	280	≈10	280	400	•	400
$\omega_{G'=G'}$, $(rad \cdot s^{-1})$	7	142	14	18	130	23

Tabelle (2. Teil)

5	Beispiel	7	8	9	10	11	12
	Komponenten						
9	FAES	4	7,5	8,5	10	7,5	10
10	FAECM	-	-	3,0		-	-
	FASS	-	-	<u>-</u>	-	7,5	- 1
15	BETAIN	-	-	-	2	-	2
	FAO		-	_		-	-
20	APG	13	7,5	8,5	5	-	-
	FAGA	-	-	-	-	2	5
	NaCl	-	2	2	1	4	-
25	PEG	-	-		_	-	-
	Guar	-	-	-	-	-	-
30	Xanthan	-	-	-	-	-	-
	Silikonöl	-	-	 -	-	-	-
	JR 400	-	-	-	-	-	-
35	Eiweißfettsäurekondensat	-	-	-	-	-	-
	SOFTIGEN ^R 767	-		-	-	-	-
40	G _O (max) (Pa)	100	180	200	180	110	160
	$\omega_{G'} = G'' \text{ (rad·s}^{-1})$	15	20	22	24	43	22

45

50

Tabelle (3. Teil)

	Beispiel	13	14	15	16	17	18(V)
5	Komponenten						
	FAES	12	5	7,5	7,5	7,5	15
10	FAECM	-	-	-	•	-	-
	FASS	-	•	_	-	-	-
15	BETAIN	5	2	•	-	-	-
,,	FAO	•	•	•	-	•	•
	APG	-	-	7,5	7,5	7,5	-
20	FAGA	-	10	_	-	-	-
	NaCl	3	-	1	2	2	0,5
25	PEG	-	•	•	-	-	-
	Guar	-	-	-	-	-	2,5
	Xanthan	-	-	1	_	<u>-</u>	-
30	Silikonöl	•	-	•		-	-
	JR 400	-	- ,	-	2	2	-
35	Eiweißfettsäurekondensat		-	-	-	1	•
	SOFTIGEN R 767	-	-	-	-	-	•
40	G _o (max) (Pa)	200	400	80	300	320	230
	ω _{G' = G''} (rad·s ⁻¹)	5	25	50	6	34	0,02

۵

Tabelle (4. Teil)

Beispiel	19	20 (V)	21	22	23
Komponenten					
FAES	15	15	10	10	8
FAECM	-	-	7	7	-
FASS	-	-	-	-	-
BETAIN	. -	_	2	2	4
FAO	-	-	-		-
APG	-	-	-	-	4
FAGA	-	-	-	-	1
NaCl	0,5	0,5	2,8	2,8	2
PEG	-	1,5		-	-
Guar	1,5	-	-	-	_
Xanthan	<u>-</u>	-	-	-	-
Silikonöl	-	-	-	-	-
JR 400	-	-	-	-	1
Eiweißfettsäurekondensat	-	-	2	2	2
SOFTIGEN R 767	-	-	_	-	1
G _O (max) (Pa)	140	100	175	200	200
ω _{G' = G'} , (rad·s ⁻¹)	1	60	50	7	41

Patentansprüche

45

55

- 50 1. Wäßrige, viskoelastische Tensidlösungen zur Reinigung von Haar und Haut im wesentlichen enthaltend
 - A: 4 bis 25 Gew.-% anionisches Tensid,
 - B: 0 bis 10 Gew.-% betainisches Tensid,
 - C: 0 bis 20 Gew.-% nichtionisches Tensid,
 - D: 0 bis 6 Gew.-% Elektrolyt,
 - E: 0 bis 5 Gew.-% wasserlösliches Polymer,
 - F: 0 bis 5 Gew.-% weitere Inhaltsstoffe,

dadurch gekennzeichnet, daß die Summe aus A, B und C mindestens 10 Gew.-% beträgt und die Summe aus C, D und E zwischen 2 und 20 Gew.-%, bezogen jeweils auf die wäßrige Lösung, liegt,

und daß bei Temperaturen zwischen 20 und 40 °C und pH 4 bis 8 der Schermodul G_o der Lösung zwischen 50 und 500 Pa sowie die Bedingungen für die Identität von Speichermodul G' und Verlustmodul G'' im Kreisfrequenzbereich zwischen 0,1 und 60 rad•s⁻¹ liegen.

 Wäßrige, viskoelastische Tensidlösung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet,

daß bei Temperaturen zwischen 20 und 40 °C und pH 4 bis 8 der Schermodul G_o der Lösung zwischen 70 und 450 Pa sowie die Bedingungen für die Identität von G' und G" im Kreisfrequenzbereich zwischen 0,3 und 50 rad•s⁻¹ liegen.

3. Wäßrige, viskoelastische Tensidlösung nach den Ansprüchen 1 und 2,

dadurch gekennzeichnet, daß die anionischen Tenside aus den Gruppen Fettalkoholsulfate mit 10 bis 18 Kohlenstoffatomen in der Alkylgruppe, Fettalkoholethersulfate mit 1 bis 5 mol Ethylenoxid/mol und 10 bis 18 Kohlenstoffatomen in der Alkylgruppe, carboxymethylierte Fettalkoholoxethylate mit 2 bis 20 mol Ethylenoxid/mol, Monoalkyloxethylatsulfosuccinate mit 1 bis 7 mol Ethylenoxid/mol und 10 bis 18 Kohlenstoffatomen in der Alkylgruppe, Paraffinsulfonate mit 12 bis 20 Kohlenstoffatomen in der Alkylgruppe, Phosphorsäureester von C₁₀- bis C₁₈-Fettalkoholen und Phosphorsäureester oxethylierter C₁₀- bis C₁₈-Fettalkohole, C₁₀- bis C₁₈-Alkylisethionate sowie Olefinsulfonate mit 10 bis 20 Kohlenstoffatomen in den Alkylbar. Alkylengruppen und Alkali-, Ammonium-, C₁-bis C₃-Alkylammonium bzw. Mg als Gegenionen bzw. ihren Gemischen ausgewählt werden.

 Wäßrige, viskoelastische Tensidlösung nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet,

daß als betainische Tenside Alkylamidobetaine, Alkylbetaine sowie Imidazolinbetaine jeweils mit 10 bis
 18 Kohlenstoffatomen in der Alkylgruppe bzw. deren Gemische eingesetzt werden.

 Wäßrige, viskoelastische Tensidlösung nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet,

daß als nichtionische Tenside Fettalkoholoxethylate, Alkylpolyglucoside, Fettsäure-N-alkylpolyhydroxyamide, Aminoxide, Sorbitanester und deren Gemische verwendet werden.

6. Wäßrige, viskoelastische Tensidlösung nach den Ansprüchen 1 bis 3 und 5, dadurch gekennzeichnet,

35 daß die Fettalkoholoxethylate durch die Formel I

I R - O - (CH2 - CH2 - O)_m H,

in der R gesättigte oder ungesättigte, verzweigte oder unverzweigte Alkylreste mit 10 bis 18 Kohlenstoffatomen und m eine Zahl zwischen 1 und 8 ist, beschrieben werden.

 Wäßrige, viskoelastische Tensidlösung nach den Ansprüchen 1 bis 3 und 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Alkylpolyglycoside durch die Formel II

II R1 - O - Zn,

in der R' gesättigte oder ungesättigte, verzweigte oder unverzweigte Alkylreste mit 10 bis 16 Kohlenstoffatomen und Z_n ein Oligoglycosylradikal bestehend aus 1 bis 3 Hexose- oder Pentoseeinheiten bzw. Mischungen davon bedeuten, beschrieben werden.

 Wäßrige, viskoelastische Tensidlösung nach den Ansprüchen 1 bis 3 und 5, dadurch gekennzeichnet, daß die N-Alkylpolyhydroxyfettsäureamide der Formel III

55

40

45

50

10

15

entsprecher

10

15

20

25

30

40

45

50

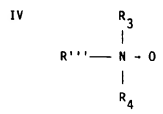
55

in der R" einen verzweigten oder unverzweigten Alkylrest mit 8 bis 18 Kohlenstoffatomen, R₁ Methyl-, Ethyl-, n- oder i-Propyl und X ein Polyhydroxyhydrocarbyl mit mindestens 3 Hydroxygruppen oder Gemische davon bedeuten.

 Wäßrige, viskoelastische Tensidlösung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Fettsäure-N-Alkylpolyhydroxyamide Fettsäure-N-Methylglucamide der Formel Illa

entsprechen, in der R" einen verzweigten oder unverzweigten Alkylrest mit 10 bis 16 Kohlenstoffatomen bedeutet.

- Wäßrige, viskoelastische Tensidlösung nach den Ansprüchen 1 bis 3 und 5, dadurch gekennzeichnet,
- daß die Alkylaminoxide der Formel IV



entsprechen, in der R''' einen gesättigten oder ungesättigten, verzweigten oder unverzweigten Alkylrest mit 10 bis 18 Kohlenstoffatomen und R₃ bzw. R₄ Methyl-, Ethyl-, n- oder i-Propyl bedeuten.

11. Wäßrige, viskoelastische Tensidlösung nach den Ansprüchen 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß als Elektrolyt Alkali-, Ammonium-, Magnesiumchlorid, Alkalisulfat oder carbonsaure Alkalisalze

sowie deren Mischungen verwendet werden.

- Wäßrige, viskoelastisch Tensidlösung nach den Ansprüchen 1 und 2, dadurch gekennzeichnet,
- daß als wasserlösliche Polymere Polysaccharide vom Xanthan bzw. Guartyp, deren Derivate, Cellulosederivate, Polyethylenoxide sowie Polyacrylate eingesetzt werden.
- 13. Wäßrige, viskoelastische Tensidlösung nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet,
- daß die Polymere Molmassen zwischen 200 000 und 3 000 000 g/mol besitzen.
 - 14. Wäßrige, viskoelastische Tensidlösung nach den Ansprüchen 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, daß als weitere Inhaltsstoffe Rückfetter, Konditioniermittel, medizinische Wirkstoffe, Puffersubstanzen, Farbstoffe, Parfums und Konservierungsstoffe eingesetzt werden.
 - Verfahren zur gezielten Herstellung wäßriger, viskoelastischer Tensidlösungen zur Reinigung von Haar und Haut im wesentlichen enthaltend
 - A: 4 bis 25 Gew.-% anionisches Tensid,
 - B: 0 bis 10 Gew.-% betainisches Tensid,
 - C: 0 bis 20 Gew.-% nichtionisches Tensid,
 - D: 0 bis 6 Gew.-% Elektrolyt,

20

25

30

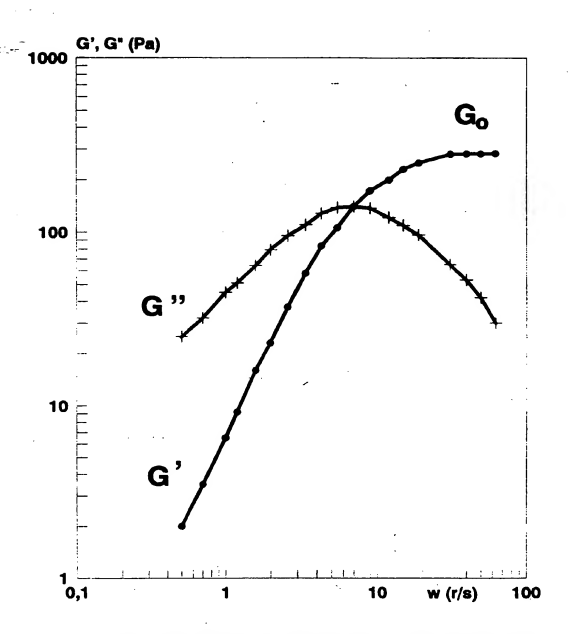
35

40

45

50

- E: 0 bis 5 Gew.-% wasserlösliches Polymer,
- F: 0 bis 5 Gew.-% weitere Inhaltsstoffe,
- dadurch gekennzeichnet, daß die Bestandteile aufgrund physikalischer Messungen so ausgewählt werden, daß die Summe aus A, B und C mindestens 10 Gew.-% beträgt und die Summe aus C, D und E zwischen 2 und 20 Gew.-%, bezogen jeweils auf die wäßrige Lösung, liegt, und daß bei Temperaturen zwischen 20 und 40 °C und pH 4 bis 8 der Schermodul G_o der Lösung zwischen 50 und 500 Pa sowie die Bedingungen für die Identität von Speichermodul G' und Verlustmodul G'' im Kreisfrequenzbereich zwischen 0,1 und 60 rad s⁻¹ liegen.



G' und G" in Abhängigkeit der Kreisfrequenz bei 15% FAES/5% NaCl Amplitude 4 Grad



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 0 681 832 A3

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (88) Veröffentlichungstag A3: 20.09.2000 Patentblatt 2000/38
- (51) Int. Cl.⁷: **A61K 7/50**, A61K 7/06, A61K 7/48
- (43) Veröffentlichungstag A2: 15.11.1995 Patentblatt 1995/46
- (21) Anmeldenummer: 95103283.8
- (22) Anmeldetag: 08.03.1995
- (84) Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH DE DK ES FR GB IT LI NL SE
- (30) Priorität: 11.05.1994 DE 4416566
- (71) Anmelder:
 RWE-DEA Aktiengesellschaft für Mineraloel und
 Chemle
 22297 Hamburg (DE)
- (72) Erfinder: Balzer, Dieter, Dr. D-45721 Haltern (DE)
- (74) Vertreter: Schupfner, Gerhard D., Dr. Dipl.-Chem. et al Patentanwälte Müller, Schupfner & Gauger Postfach 17 53 21236 Buchholz (DE)
- (54) Wässrige viskoelastische Tensidlösungen zur Haar- und Hautreinigung
- (57) Die Erfindung betrifft w\u00e4\u00dfrige, viskoelastische Tensidl\u00f6sungen zur Reinigung von Haar und Haut im wesentlichen enthaltend
 - A: 4 bis 25 Gew.-% anionisches Tensid,
 - B: 0 bis 10 Gew.-% betainisches Tensid,
 - C: 0 bis 20 Gew.-% nichtionisches Tensid,
 - D: 0 bis 6 Gew.-% Elektrolyt,
 - E: 0 bis 5 Gew.-% wasserlösliches Polymer,
 - F: 0 bis 5 Gew.-% weitere Inhaltsstoffe,

dadurch gekennzeichnet, daß die Summe aus A, B und C mindestens 10 Gew.-% beträgt und die Summe aus C, D und E zwischen 2 und 20 Gew.-%, bezogen jeweils auf die wäßrige Lösung, liegt.

Der Schermodul G_o der Lösung liegt bei Temperaturen zwischen 20 und 40 °C und pH 4 bis 8 zwischen 50 und 500 Pa. Die Bedingungen für die Identität von Speichermodul G' und Verlustmodul G'' liegen im Kreisfrequenzbereich zwischen 0,1 und 60 rad • s⁻¹.

Durch Einhalten dieser Bedingungen erhalten die Flüssigkeiten für die vorgesehenen Anwendungszwecke optimales Fließverhalten.



Europäisches EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

Patentamt

der nach Regel 45 des Europäischen Patent-übereinkommens für das weitere Verfahren als europäischer Recherchenbericht gilt

EP 95 10 3283

	EINSCHLÄGIG	E DOKUMENTE		
Kategorie	Kennzeichnung des Doku der maßgeblich	ments mit Angabe, soweit erforderlich nen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (InLCI.6)
X	US 5 217 652 A (IO 8. Juni 1993 (1993- * Beispiele 1,2 *		1-5,12, 14,15	A61K7/50 A61K7/06 A61K7/48
X		(FR); BEAUQUEÝ BERNAR)	1-5,7, 11-15	
X	WO 94 03152 A (UNII (NL)) 17. Februar 1 * Beispiele 1,2 *	LEYER PLC ;UNILEVER NV 1994 (1994-02-17)	1-4, 11-15	
X	WO 92 04882 A (PRO0 2. April 1992 (1992 * Beispiele 1-8 *	CTER & GAMBLE) 2-04-02)	1-3,5,7, 11-15	
X	US 4 272 515 A (HOF 9. Juni 1981 (1981- * Beispiel 1 *		1-3, 11-15	
		-/		RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6)
		,		A61K
		•		
UNVO	LLSTÄNDIGE RECHE	RCHE		
Die Reche in einem s	erchenableilung ist der Auffassung, d	aß ein oder mehrere Ansprüche, den Vorschrit entsprechen, daß sinnvolle Ermittlungen über		
	g recherchierte Patentansprüche:			
Unvollstär	ndig recherchierte Patentansprüche:			
Nicht rech	erchierte Patentansprüche:			
Grund für	die Beschränkung der Recherche:		•	
Siet	ne Ergänzungsblatt (
	Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche	- 	Prüfer
	DEN HAAG	25. Juli 2000	Sie	rra Gonzalez, M
K	ATEGORIE DER GENANNTEN DOK		runde liegende 1	heorien oder Grundsåtze
		E : älteres Patentdok	ument, das jedoc	ch erst am oder
X : von Y : von ande A : tech	besonderer Bedeutung allein betrach besonderer Bedeutung in Verbindung tren Veröffentlichung derselben Kale nologischer Hintergrund tschriftliche Offenbarung	g mit einer D : In der Anmeldung gorie L : aus anderen Grür	angeführtes Dol iden angeführtes	kument

EPO FORM 1503 03.82 (P04C09)



EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 95 10 3283

	EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE		KLASSIFIKATION ANMELDUNG (I	
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch		
A	H. HOFFMANN: "Rheology of Surfactant Solutions" SURFACTANT SOLUTION, SURFACTANT SCIENCE SERIES, Bd. 22, 1987, Seite 209-239 XP000925085 * Seite 226-235 *	1-15		
A	H. HOFFMANN: "Interfacial Tensions, Micellar Structures, and Macroscopic Properties of Surfactant Systems." SURFACTANT SCIENCE SERIES, Bd. 44, 1992, Seiten 169-192, XP000925084 * Seite 180-184 *	1-15		
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE	(int.Cl.6)
			-	
		:		
:				



UNVOLLSTÄNDIGE RECHERCHE ERGÄNZUNGSBLATT C

Nummer der Anmeldung EP 95 10 3283

Unvollständig recherchierte Ansprüche:

Grund für die Beschränkung der Recherche:

Die geltenden Patentansprüche $1-15\,$ sind auf ein Produkt und ein Verfahren, das (u.a.) mittels folgender Parameter definiert wird, zu beziehen:

P1: Schermodul P2: Speichermodul P3: Verlustmodul

Die Verwendung dieser Parameter muss im gegebenen Zusammenhang als Mangel an Klarheit im Sinne von Art. 84 EPÜ erscheinen. Es ist unmöglich, die vom Anmelder gewählten Parameter mit dem zu vergleichen, was der Stand der Technik hierzu offenbart. Der Mangel an Klarheit ist dergestalt, daß er eine sinnvolle vollständige Recherche unmöglich macht. Daher wurde die Recherche beschränkt auf die Zusammensetzung im Anspruch 1, die Seite 2, Zeilen 12-25 und die Beispiele 1-23, ohne Berüchsichtigung dieser Parameter.

EP 0 681 832 A3

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 95 10 3283

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

25-07-2000

	Recherchenberi Intes Patentdok		Datum der Veröffentlichung	İ	Mitglied(er) der Patentlamilie	Datum der Veröffentlichun
US	5217652	A	08-06-1993	KEII	NE	
WO	9403146	Α	17-02-1994	FR	2694191 A	04-02-199
		.,	•••	CA	2141552 A	17-02-199
				DE	69305353 D	14-11-199
				DE	69305353 T	20-02-199
				EP	0652741 A	17-05-199
				ES	2092833 T	01-12-199
				JP	7509480 T	19-10-199
WO	9403152		17-02-1994	AU	676189 B	06-03-199
		••		AU	4706893 A	03-03-199
				BR	9306853 A	08-12-199
				CA	2141328 A	17-02-199
				CZ	9500302 A	13-09-199
				DE	69325657 D	19-08-199
				DE	69325657 T	09-12-199
				EP	0658100 A	21-06-199
					2134266 T	01-10-199
				ES		
				HU	71956 A	28-02-199
				JP	7509708 T	26-10-199
				PL	307345 A	15-05-199
				SK	15895 A	13-09-199
				ZA	9305695 A	06-02-199
WO	9204882	A S	02-04-1992	ΑU	8730291 A	15-04-199
				BR	9106867 A	20-07-199
				CA	2090233 A	22-03-199
				CN	1060782 A	06-05-199
				CZ	9300453 A	16-02-199
				DE	69115282 D	18-01-199
				DE	69115282 T	18-07-199
				EP	0548265 A	30-06-199
				ĒS	2080962 T	16-02-199
				FI	931225 A	19-03-199
				HŪ	64206 A	28-12-199
				JP	6501011 T	27-01-199
				MX	9101189 A	04-05-199
				NO NO	931002 A	19-03-199
				PT	99003 A	31-07-199
				SK	22193 A	07-07-199
				TR	26415 A	15-03-199
US	4272515	Α	09-06-1981	GB	1584364 A	11-02-198
				AR	218629 A	30-06-198
				AT	376566 B	10-12-198

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82

EP 0 681 832 A3

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 95 10 3283

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

25-07-2000

im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 4272515 A		AT 427477 A AU 513953 B AU 2621777 A BE 855845 A BR 7703795 A CA 1088867 A CH 627643 A DE 2727255 A ES 459946 A FR 2355497 A IT 1083535 B JP 1555440 C JP 52155608 A JP 60017768 B NL 7706750 A NO 772142 A,B, PT 66688 A,B SE 434118 B SE 7707128 A ZA 7703674 A	15-03-198 15-01-198 04-01-197 19-12-197 18-04-197 04-11-198 29-01-198 29-12-197 16-08-197 20-01-197 21-05-198 23-04-199 24-12-197 07-05-198 23-12-197 01-07-197 02-12-197
	, · . 9° ·	ZA 7703014 A	20-02-197
		. ::*	
	"		

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82